PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-300305

(43) Date of publication of application: 30.10.2001

(51)Int.CI.

B01J 20/22 B01J 31/00 // C01B 3/00 CO1B 33/44 H01M 8/04

(21)Application number : 2000-126316

(71)Applicant: TOYOTA MOTOR CORP

(22)Date of filing:

21.04.2000

(72)Inventor: TAKAZAWA NOBUAKI

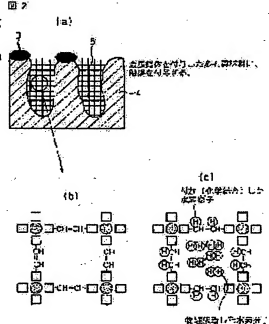
(54) HYDROGEN STORAGE MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve hydrogen occluding

capacity of a hydrogen storage material.

SOLUTION: In the hydrogen storage material consisting of a porous body, an organic compound having unsaturated bond or its complex is deposited in the narrow pores of the porous body and also a catalyst metal having the function for converting a hydrogen molecule to a hydrogen atom is deposited on the surface of the porous body.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

05.07.2002

[Date of sending the examiner's decision of

rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3551127

[Date of registration]

14.05.2004

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特许广(J P)

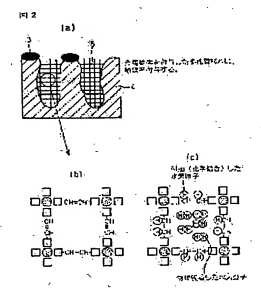
(11)特許出職公開番号 特開2001-300305 (P2001-300305A)

-		(43)公開日 平成13年10月30日(2001、10.30)
(51) Int.CL7	被別記号	F3 5·10·) 7(多利)
BOIJ 20/22		B011 20/22 A 4G04D
81/00		31/00 M 4G058
# CO1B 3/00	•	CO1B 3/00 B 4G069
33/44	· ·	33/44 4 G O 7 3
HO1M 8/04		HOLM 8/04 J 5H027
		審空論水 未請求 請求項の数1 OL (全 5 頁)
(21) 出票部号	₩2000 -126315(P2000-126316)	(71) 出版人 000003207 トヨタ自動車株式会社
(22) (計劃日	平成12年4月21日(2000.4.21)	爱如原墨田市卜曰夕町1 福地
		(72)発明者 高輝 伊明
	•	美知原費田市トロタ町1番地 トロタ自教 車株式会社内
		(74)代理人 100077517
		弁理士 石田 敬 (外8名)

(54) 【発明の名称】 水末吸離材料

(57)【萎約】

【課題】 水井吸蔵材料の水井吸蔵館を向上させる。 【解決手段】 多孔質体からなる水素吸蔵材料におい て、対記多孔質体の細孔内に、不飽和結合を有する有機 化合物又はその錐体を担持させ、かつ前記多孔質の表面 に水素分子を水素原子に分離させる機能を有する触媒金 属を担持させる。



[特許請求の範囲]

【請求項1】 多孔質体の細孔内に、不飽和結合を有する有機化合物又はその鎖体を担待し、かつ前記多孔質の表面に水素分子を水素原子に分離させる機能を有する触ば金属を担持している、水素吸蔵材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、水素吸蔵材料に関する。詳細には、本発明は、エネルギー源として利用する水素を効率的に貯蔵することのできる水素吸載材料に関する

[0002]

【従来の技術】自動車の動力源として、現在はガソリン、経油を燃料とするレシプロエンジンが主流となっている。しかしながら、大気汚染等の社会問題と燃料の長期安定供籍のエネルギー問題に対する対策から、既存のガソリン、経油を代替する低公告でがづ長期安定供給可能な燃料が検討されている。このような代替燃料のうち、水未燃料は炭素を含まず、燃焼によって生ずるものは水であるため、その損気ガスは窒素酸化物を除けば問題はなく、大気汚染対策として水未燃料エンジンの開発が行われている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、水無燃料の最大の問題は、その貯蔵法と運搬法にある。すなわち、水素を気体として貯蔵・輸送するには高圧ガスポンスが用いられ。このような高圧貯蔵は単純ではあるが、内内の容器が必要であり、そのため容器の重量が重くなり輸送・貯蔵効率が低く、単裁等への実用化には困難である。また、水素を液体として輸送・貯蔵する場合、気体水素製造には高純度の水素が必要であること、ガスの液化に1680alの熱を除去しなければならず、液化温度が一25~25~でという低温であり。このような超低温用の特殊な容器が必要であるため経済的に問題がある。さらに、協重にシールしても素発による消失を遵けることはできない。

【DOD4】そこで最近、水素の貯蔵方法として水素吸 敢合金を用いることが提案され、一部実用化されてい る。これは、合金と水素を化合させて水素化物を形成 し、金属杏枝の数百倍もの水素を結晶格子間に歯える方 法である。この方法は、安全性、効率、経済性の観点か ら上記の気体及び液体として輸送。返滌する方法よりも 有利であるが、現状では合金自体の重量が重く、またM 必系の経量な水素貯蔵合金ではその使用温度が290 でと 高いといった問題があり、燃料として車載するには実用 的でない。本発明は、車載可能なかつ水素吸載能の高い 水素吸載材料を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、上記問

題点を解決するために、今孔質体からなる水未吸蔵材料において、前記今孔質体の細孔内に、不飽和結合を有する有機化合物又はその錯体を担持させ、かつ前記今孔質の表面に水素分子を水素原子に分離させる機能を有する 触媒金属を担持させている。

【0006】不飽和結合を有する有機化合物又はその錯体を細孔内に担持した多孔質体は、それ自体、水素分子を物理吸着によって吸載することができる。さらに、この多孔質体は表面に水素分子を水素原子に分離させる機能を有する酸酸金属を有しており、この酸酸金属の作用によって多孔質体表面において水素分子は水素原子に分離される。この水素原子は水素分子と比較して、細孔のより内部にまで入り込むごとができる。さらにこの水素原子は細孔内に担持されている有機分子もしくは錯体中の不飽和結合に付加し、化学結合を形成することにより、化学的に吸表される。その結果、本発明の水素吸載するによって吸表する場合よりも、より多くの水素を吸載することができる。

100077

【発明の実施の形態】本発明の水素吸蔵材料を構成する 多孔質体としては、各種の材料、例えば活性炭、グラファイト、ゼオライト、シリカ、アルミナ、チタニア等を 用いることができる。さらに、この多孔質体として、層 状粘土鉱物、例えばハイドロタルク石群、モンモリロン 石群、カオリナイト等を用いることもできる。

『ロロ:08』 このような今孔質体に水素分子を吹着・吸 裁させようとすると、分子状態ではこの今孔質体の表面 のみに吸者し、その内部、すなわち細孔内や層状粘土鉱 物の層間に水素分子を取り込ませることは困難であり、 従って水素の吸載館には限界がある。

【0009】ところが、水素を原子状態で多礼質体に吸 動きせると、この材料の内部に、すなわち細孔内部もし くは層間内部にまで水素原子を取り込ませることがで き、より多くの水素を吸載させることができる。このた の、本発明では、多孔質体の表面上に水素分子を水素原 子に分離させる機能を有する触媒金属を担持させてい る。このような触媒金属を設けることにより、水素分子 はこの触媒金属上で原子に解離し、原子状態で細孔内も しくは層間内に入り込むことができる。このような水素 分子を水素原子に分離させる機能を有する触媒金属とし ては、水素化物を形成する金属、例えば、白金、パラシ ウム、マグネシウム、チタン、マンガン、ランタン、パ ナジウム、ジルコニウム、水素吸載合金等を用いること ができる。

[00,10] 水未吸蔵合金とは、比較的各具に水未化物を形成して多量の水果を吸蔵するとともに、わずかな加熱や減圧だけで水未化物が解離し、多量の水素を放出する合金をいう。この水未吸蔵合金から発生する水未は分子状の水素ではなく、原子状の水素であり、従って放出された水素は容具に多孔質体の細孔もしくは層間に入り

込むことができる。この水素吸載合金としては、例えば Lan(5、TiFe等を用いることができる。

【0011】この水素分子を水素原子に分離させる機能を有する触媒金属を多孔質体の表面上に担持させる方法は、過常の触媒金属担持方法を用いることができる。また、この触媒金属は、多孔質体の表面上に被賊として担持させてもよい。この場合、通常の金属成队方法、例えば英空蒸者、スパッタリング、CVD法等を用いることによって担持させることができる。

【0012】さらに、本発明の水衆吸蔵材料では、多孔質体の細孔内に不飽和結合を有する有機化合物もしくは 鎖体が配置されており、上記のようにして触媒金属によって解離された水素原子は、この不飽和結合に化学的に付加することによって化学的に吸毒されることになる。このような不飽和結合を有する有機化合物としては特に制限はなく、不飽和結合、すなわち二重結合もしくは三重結合を有する化合物、例えばラウリル酸、ドデシルできる。この不飽和結合は、有機分子の主鎖中にあってもよいが、側鎖に含まれていることが好ましい。

【ロロ13】多孔質体として層状粘土鉱物を用いた場合 を図りに示す。図1(a) に示す層状粘土鉱物1は、多く の層からなっており、その層間距離は通常数人程度であ る。そして、この層は電荷を有しており、この電荷を中 和するために層間に介在イオン(図1(b)中ではC 032-)が存在している。この介在イオンを上記有機物 質で置換することにより、層間に有機物質を挿入するの であるが、あらかじめ加熱によってこの介在イオンを肌 雌させておくことが好ましい。そのため、層状粘土鉱物 を500~600 ℃で2時間加熱する。次いで、上記有機物 質を、その水溶性を高めるためにNe、K等の金属塩と して用い、この金属塩を水に最大限溶解させ、この溶液 中に上記加熱処理した層状粘土鉱物を浸漬させ、水洗 し、乾燥することにより、層状粘土鉱物の層間に有機分 子を挿入する。最後に、この層状粘土鉱物の表面に触媒 金属を担持させ、図 1 (c) に示すような本願発明の水素 吸載材料が得られる。

【0014】図1(6) 及び図1(6) に示すように、層間に有機分子2を挿入することにより、層間は10~20人に拡張する。図1(6) に示すように、この水素吸載材料に水素分子を接触させると、表面上の触媒金属3の作用によって水素分子は水素原子に分離する。層間に入った水素原子は、図1(f) に示すように、有機分子中の二重語合部に付加反応し、化学的に吸着される。また、層間が広がっているため、分子状態の水素も層間に侵入しやすくなり、物理吸毒も促進される。

【00.15】この多孔質体の細孔内には、不飽和結合を有する有機化合物の錯体を配置してもよい。この錯体としては、例えば酸と金属塩を反応させることにより形成されるものである。この酸としては、ジカルボン酸、例

えばシュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジビン酸、アジビン酸、ピメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸等の脂肪族ジカルボン酸。及びテレフタル酸等の芳香族ジカルボン酸を用いることが好ましい。また金属塩としては、酸としてジカルボン酸を用いる場合、カルボン酸金属塩、例えば緩酸金属塩、酢酸金属塩を用いることが好ましい。さらに、金属としては錯体を形成する透移金属、特に4配位の金属、例えば銅を用いることが好ましい。

【00:16】この緒体は、有機溶媒に対して難溶であるため、有機溶媒に溶解させて多孔質体の細孔内に導入することができない。またこの緒体は水溶性ではあるが、水に溶解させると、緒体の構造が壊れてしまい、気体吸着能を失うたの、34体を形成後に水に溶解させて多孔質体の細孔に導入することもできない。そこで本発明では、34体を形成後に多孔質体の細孔に導入するのではなく、酸の溶液と金属塩の溶液を退合後、細孔内に導入し、この細孔内で反応させることによって、細孔内において34体を形成する。

【〇〇 17】具体的には、まず金属塩、例えばカルボン酸の金属塩をメタノールに溶解し、残さを濾過によって除去する。溶はとしてメタノールを用いるのは、水を用いると、金属塩の溶解度が高いため、形成した錐体の折出が困難であるからである。これとは別に、酸、例えばと、二重結合もしくは三重結合を含むジカルボン酸をメタノールに溶解し、残さを濾過によって除去する。そしてこの金属塩溶液と酸溶液を退合する。次いでこの退合溶液に多孔質体を含浸させる。含浸後、溶液を60~80℃に加熱し、湿流加熱を20~40時間行い、細孔内で鎖体を折出させ、多孔質体を溶液から取り出し、乾燥させる。最後に、この多孔体に触媒金属を担持させる。

【〇〇.18】こうして得られた本発明の水乗吸蔵材料を図2に示す。図2(a) 及び2(b) に示すように、銀体5以多孔質体4の細孔内で格子状の構造をとっている。この水乗吸蔵材料に水乗分子を導入すると、表面に担持させた触媒金属によって、水乗分子は水乗原子に分離され、図2(a) に示すように、34体中の不飽和結合に付加し、化学的に吸害される。さらに、この34体は格子状の構造をとっているため、格子間に水乗分子を効率的に捕捉することができ、水乗分子の物理吸害性も向上する。【〇〇.19】

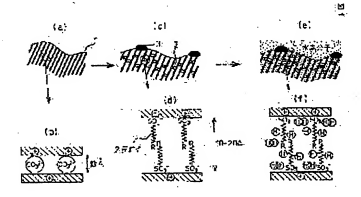
【発明の効果】以上のように、本発明の水乗吸政材料は、多礼質体から構成されているため、水素分子を物理的に吸毒できることに加え、この多孔体の表面に水素分子を水素原子に分離させる機能を有する触媒金属を担持しているため、水素を原子状態で吸毒することができ、さらに細孔内に不飽和結合を有する有機分子を担持しているため、埃入された水素原子をこの不飽和結合に付加することによって化学的に吸毒することができ、より多くの水素を吸載することができる。

【図面の簡単な説明】

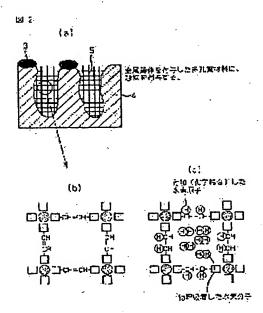
【図1】本発明の水素吸載材料の一態機の製造工程及び水素の吸載状態を示す断面図である。 【図2】本発明の水素吸載材料の他の態機の製造工程及び水素の吸載状態を示す断面図である。 【符号の説明】 1 一層状粘土鉱物 2 …有概分子 3 …触媒金属 4 …多孔質体

5 … 銷休

[図i]



[32]



プロントページの統き

F ターム(参考) 46040 AA34 AA42 AA43 AA44 AA45 A6066 AA05C AA11D AA16D AA20C AA22C AA23C AA23D AA24D AA26D AA26D AA26D AA26D AA26D AA26D AA61C AA63C AB07B AB30B AE19C CA38 46069 AA03 AA08 BA27A BA27B BC31B BE08B CB81 DA05 FA02 FB14 46073 BB67 CM9 CM15 CN05 FC18 5H027 AA02 BA14